

(11) Publication number:

62258320 A

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 62108762

(51) Intl. Cl.: **A61K 31/44** A61K 9/28

(22) Application date: 30.04.87

(30) Priority: 30.04.86 GB 86 8610572

(43) Date of application

publication:

10.11.87

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: YOSHITOMI PHARMACEUT IND

LTD

FUJISAWA PHARMACEUT CO

LTD

(72) Inventor: KUTSUTO INGUMARU

REYOOBUGUREEN

OOKE GUNNARU PIIRUBURANTO

YASUMURA MITSURU MORIGAKI SATOSHI

ODA MINORU OISHI NAOHIRO

(74) Representative:



(57) Abstract:

PURPOSE: To provide a pharmaceutical preparation containing omeprazole for oral administration and effective in influencing the secretion of gastric acid in use and protecting the gastric and intestinal cells.

CONSTITUTION: The objective pharmaceutical preparation for oral administration can be produced by using a core containing omeprazole as an active component in combination an alkali-reactive compound or component in a lkali-reactive and optionally an alkali-reactive

BEST AVAILABLE COPY

compound and coating the core with one or more inert intermediate coating ars. The intermediate coating layer is composed of (A) a tablet excipient soluble or quickly decomposable in water or a water-soluble film-forming polymeric compound (e.g. polyethylene glycol) and optionally (B) a pH-buffering alkaline compound (e.g. magnesium oxide) and is positioned between the alkali-reactive core and an enteric outer layer. The omeprazole is administered at a dose of 1W400mg/day in 1 W several separated doses.

COPYRIGHT: (C)1987,JPO&Japio

卵日本国特許庁(JP)

⑪特許出願分開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-258320

Sint Cl.4

識別記号

庁内整理番号

@公開 昭和62年(1987)11月10日

A 61 K 31/44

7252-4C 6742-4C

審査請求 有

発明の数 2 (全14頁)

69発明の名称 内服用新規医薬製剤

> 创特 願 昭62-108762

願 昭62(1987)4月30日 **29**HH

録1986年4月30日録イギリス(GB)到8610572

優先権主張 スウェーデン国、エスー435 00 ミヨルンリユツケ、ヴ 何発 明 者 クツト イングマル

オーケ グンナル ピ

レヨーヴグレーン イオリンベーゲン2デー

スウエーデン国、エスー434 00 クングスパツカ、スネ

ードロッペペーゲン 6 ールプラント

西宮市松園町5丁目37 愆発 明 者 村 満

兵庫県多可郡八千代町中野間275-84 垣 逈 何発 眀 者 森

大阪市東区平野町 3 丁目35番地 の出 頭 人 吉富製薬株式会社

藤沢薬品工業株式会社 大阪市東区道修町4丁目3番地 ⑪出 願 人

弁理士 高島 20代 理 人

最終頁に続く

明 者

何発

1、発明の名称

内服用新規医藥製剂

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 活性成分としてオメブラゾールを含有する ' 径'口医薬製剤において、オメブラゾールとアルカ り反応化合物とを含むか、またはオメプラゾール のアルカリ塩と任意にアルカリ反応化合物とを含 む核部分、および核核部分の上に、1層以上の不 活性中間被提履とから構成されており、前記中間 被覆層は、水溶性ないし水で急速に分解する旋剤 の賦形剂、または重合体で水溶性のフィルム形成 化合物と、任窓に可根街性アルカリ化合物とから なり、かつアルカリ反応性核部分と腸溶皮膜であ る外層との間にあることを特徴とする、経口医薬 盟刺.
- (2) 前記中間被理層が引種以上の酸化マグネシ ウム、水酸化マグネシウムまたは複合物質(A):0; ·6MgO·CO: ·12N;O または MgO·Al;O: ·2SiO: · n8.0) (但し、式中nは2未満の非整数である)

からなることを特徴とする特許請求の範囲第(1)項 記載の繋割。

- (3) 前記中間被覆蓋が2層以上からなることを 特徴とする特許請求の範囲第四項記載の製剤。
- (4) 前記中間被覆層がヒドロキシプロピルメチ ツレゼルロースに ヒギ ロキ シブロビル かいロースキ たはポリビニルピロリドンからなることを特徴と する特許請求の範囲第(3)項記載の製剤。
- (5) 前記アルカリ核部分がオメブラゾールと、 オメプラゾールの微小周囲を1~12のaB値とす るpH級街性アルカリ化合物からなることを特徴と する特許請求の範囲第(1)項記載の製剤。
- (6) 前記アルカリ化合物が1種以上の、酸化マ グネシウム、水酸化マグネシウム、炭酸マグネシ ウム、水酸化アルミニウム、炭酸、燐酸またはク エン酸の各アルミニウム塩、カルシウム塩、ナト リウム塩またはカリウム塩、複合アルミニウム/ マグネシウム化合物: AliDs · 6MgO·CCg · 121120 または NgO・Ale03・25i0z・nH2O (但し、n は 2 未満の非整数)からなることを特徴とする特許額

特開昭62-258320 (2)

求の範囲第四項記載の製剤。

(7) 向記アルカリ技部分がオメプラゾールのナトリウム塩、カリウム塩、マグネシウム塩、カルシウム塩またはアンモニウム塩のようなアルカリ塩からなることを特徴とする特許時次の範囲第(1)
項記載の豊利。

(3) 前記調溶皮膜がヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、セルロースアセテートフタレート、メタクリル酸/メタクリル酸メチルエステル共変合体またはポリピニルアセテートフタレートからなり、任意に可塑剤を含むことを特徴とする特許請求の範囲第(1)項記載の製剤。

ui オメプラゾールを含む最終投取形の水分量が 1.5 度量分を超えないことを特徴とする特許請求の範囲第(1)項記載の製剤。

08 オメブラゾールに1種以上のアルカリ反応

作用を示し (Lancet, Nov. 27, 1982, p.1223 ~ 1224) 、胃、十二指膈潰瘍の治療に使用することができる。しかしながら、オメブラゾールは酸反応媒体や中性媒体で分解/変換を受ける。 4 より小さいpH値の水溶液でのオメブラゾールの半波期 は110分より短い。また中性のpH値では分解は急速に進み、例えばpH - 7 ではオメブラゾールの半波期は約14時間であるのに対し、高pH値では溶液中での安定度はずっと良い(Pilbrant, Ceder-berg: Scand, J. Gastroenterology, 1985: 20 (3spp1.108) p.113-120)。安定度の側面は固相でも同様である。オメブラゾールの分解は酸性反応化合物によって接触され、アルカリ性反応化合物によって接触され、オメブラゾールの安定度は温気や有数溶媒によっても影響される。

オメプラゾールの安定性についていわれている ことからは、小幅に分解せずに到達するためには オメプラゾールの経口投変形は酸性、反応性の胃 欲との接触から保護しなければならないことは明 らかである。 化合物を混合した核部分またはオメプラゾールのアルカリ塩に任意に1種以上のアルカリ反応化合物を混合した核部分を、1層以上の不活性中間被履信で被覆し、その後、線中間被履履を有する核部分をさらに臨済皮膜で被覆することからなる、オメプラゾールを含有する経口医薬組成物を模型する方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分断)

本発明は経口投与用のオメブラゾールを含有する新規安定な医棄製剤、かかる製剤の製造方法ならびにその使用時、腎酸の分泌に影響を与え、胃 脳細胞保護効果を与える方法に関する。

(従来技術)

たとえば EPAI 0 005 129 からは、オメプラゾール、すなわち5-メトキシー2-(((4-メトキシー3,5-ジメテルー2ーピリジニル)メチル)スルフィニル)-IH-ペンズイミダゾールは胃酸分泌の強力な抑制剤であることが知られている。オメプラゾールは腎液の分泌に対して強力な抑制

ヒトの変学研究において、オメプラゾールの製剤投変形からの解離速度はオメプラゾールの一般 循環系への総吸収度に影響しうることが分かった (Pilbreat, Cederberg: Scand, J. Gastroenterology, 1985: 20(suppl, 108) p.113-120)。 充分 生体で有効なオメプラゾールの投薬形は胃腸管の 中央に近い部分で急速に活性薬品を解離しなけれ ばならない。

オメブラゾールを触性の胃液との接触から防ぐようなオメブラゾールの製剤投棄形を得るためには、核部分は顕常皮酸で被覆されなければならない。 従来の綱溶皮酸は、しかしながら、酸性化合物で作られている。もしそのような従来の蝸溶皮酸で被われるならば、オメブラゾールはそれとの直接、間接の接触によって急速に分解し、その結果その製剤はひどく変色し、時間の経過とともにオメブラゾール合質を失う。

貯蔵安定性を向上させるためには、オメプラゾ ールを含む技部分はアルカリ反応成分をも含まな ければならない。そのようなアルカリ性被部分が

特開昭62-258320 (3)

取る量の従来の国溶皮膜用ポリマー、たとえばセルロースアセテートフタレート―それはその皮膜とはに含まれる活性医薬品との小鶏の中央部での溶解を可能にするが―で国溶皮膜を施されるとき、それは胃液、水を周溶皮膜を通って抜部分内にある程度拡散させることもでき、その間、その投棄形は小腸に住がれる迄は胃の中に存在する。胃液の拡散水は腎溶皮膜唇の極めて近くては部分を溶解し、そこで被理投薬形の内部でアルカリ溶液を形成する。このアルカリ溶液は腎溶皮膜と干渉し、最終的にはそれを溶解する。

オメブラゾールの顕溶皮膜を施した投変形は上に引用した Scand. J. Gastroesterology, 1985; 20(suppl.) 113-120頁にPilbrantとCederberg によって報告された。この文献は従来の顕溶皮膜を施した投棄形を述べており、それが臨床研究には受容できる貯蔵安定性を持つと述べている。この投棄形の安定性は市販される製剤の投薬形に要求される長期貯蔵の間には不定分であることが後になって分かった。

ない、というのはセルロースアセテートフタレート(CAP) のような物質とオメプラゾールとの直接接触がオメプラゾールの分解と変色を築き起こすからである。

DE-B2 23 36 218 は1種以上の従来の関帝皮膜ポリマーと1種以上の不溶性セルロース誘頭体との混合物からなる透析膜を製造する方法を記載する。この様な膜は胃液中でオメブラゾールを適切に促誘しない。

DE-A1 1 204 363 は 3 優被優方法を説明する。 第 1 層は胃液で溶解するが、精液では不溶性である。第 2 層はpHに係わりなく水溶性であり、第 3 層は隔溶皮膜である。DE-A1 1 617 615 に記載された製剤法のみならず、この製剤法もまた胃液中では溶けないが構液中ではゆっくり溶ける投棄形をもたらす。このような製剤法はオメブラゾールには用いることができず、この場合、小脳での医変品の急速な解離が必要とされる。

DE-A1 12 04 363 は回隔での医液品の解離を速成するために 3 層を被覆することを述べているが、

もしオメブラゾールを従来通りに調製するならば、特に耐湿性の点で、安定性は満足できないものであるので、その不都合をできるだけ少なくするために特殊な助湿包装が採用された。しかしながらこれは今日の医変品流通システムではその問題点に対する満足すべき解決を何らもたらさないのみならず、コストの増大に遅く。この様な事情から、安定性の良いオメブラゾールの新規な場合製剤の研究が要請されていた。

DB-A1 3 046 559 には投変形に被覆する方法が記載されている。最初、投変形は微結晶性セルロースを含む水不溶性層で、次いで結構で活性医変を解離する投変形を達成するために3.2 場溶皮膜で、被限される。この製剤方法では、オメブラゾールが小腸で所望の解離を行わないであろう。

US-A 2 540 979は臨溶皮膜を施した経口投棄形を記載しているが、それによれば、臨溶皮膜は水不溶性。ワックス。層の第2および/または第1コーティングと組み合わせられている。この調製方法はオメブラゾールを含む核部分には適用でき

このような目的は木発明の範囲外である。

CB-41 485 676 は活性医薬および抱起系、たとえば炭酸塩および/または重炭酸塩と製薬上受容される酸との組合わせ、を含む核に塩溶皮膜を施すことにより小腸内で泡立つような愛剤を得る方法を述べている。この製剤はオメブラゾールを含む医薬品投薬形には採用することができない、というのは核の中のオメブラゾールと接する酸の存在がオメブラゾールの分解をもたらすことになるからである。

MO/85/03436 は一足の叫と一定の拡散速度を保持するために、たとえば娯酸二水素ナトリウムのような返街形成分を混合した活性医薬を含む核部分が、拡散を制御する第1コーティングで破疫された医薬製剤を記載する。この製剤は小場での迅速な解離が望ましい場合、オメブラゾールに採用できない。場份皮膜を核部分に直接適用することはまた、オメブラゾールを含むそのような投薬形の貯蔵安定性に悪影響を与える。

[発明が解決しようとする問題点]

このようにオメブラゾール製剤の安定性は充分なものではなく、また耐湿性に乏しいため、従来は特殊な防湿包装が施されていたが、この様な方法は現実の医薬の流通状態を考えると必ずしも万全なものとは言い難く、かつ特殊な防湿包装の使用は径済上不利である。従って、安定性のよいオメブラゾール脳溶性製剤の開発が必要であった。

本条明の目的は敵媒体中で耐溶解性であり、中性からアルカリ性媒体中で迅速に溶解し、長期貯蔵中安定性の良い、脳溶皮膜を施したオメブラゾールの投変形を提供することである。

(問題点を解決するための手段)

本発明の新規投軍形は次のような特徴を有する。即ちオメプラゾールをアルカリ化合物と混合し、またはオメプラゾールのアルカリ塩を任意にアルカリ化合物と混合したものからなる技部分を2以上の暦(特に、2または3階)で被覆し、その場合第1階/複数の第1階は水溶性であるか、水で急速に分解し、非酸性かまたは不活性の製菓上受容できる物質から成っている。この第1階はアル

ウムまたは複合物質、たとえばA1.0...6NgO・CO...
・12HgO(Ng,A1g(OE), GCO...4HgO)、NgO・A1gO...
・2SiO...nE.O(但し、nは2未満の非整数)または類似化合物:有機可級衡剤、たとえばトリヒドロキンメテルアミノメタンまたは他の類似の製薬上受容されるの間級衝剤の中から選ぶことができるが、これらに限定されるものではない。 粉末混合物の安定な高pH値はオメプラゾールのアルカリ反応性塩、たとえばオメプラゾールのナトリウム塩、カリウム塩、マグネンウム塩、カルンウム塩等を用いることにより達成することができるが、これら物質はたとえば EP-A2-124 495に、単独または既述のように個用の級衝剤との組み合わせの形で記載されている。

初来混合物は次いで慎用の製薬工程で小球、例えばペレット、錠剤、飲または硬ゼラチンカプセルに調製される。ペレット、錠剤、ゼラチンカプセルは次の加工のための核部分として使用される。 <u>分類層</u>

オノブラゾールを含有するアルカリ反応性核部

カリ性核節分を脳溶皮膜である外層から分離する。 最後の脳溶皮膜を焼された投棄形は、長期貯蔵中 その投棄形の良好な安定性を得るために適当な方 法で処理されて、水分を振く低レベルに被らして いる。

挨部分

分は遊覧のカルボキシル基を含む脳溶皮膜ポリマ ーから分離しなければならない、そのポリマーは さもないと被覆工程中または貯蔵中にオメプラゾ ールの分解/変色を引き起こすからである。次に 分類層と称する中間被置層はまたpH設街帯の作用 をするが、その中で、外側からアルカリ核部分内 に拡削する水素イオンは、そのアルカリ核部分か ら被覆された物質の表面へ拡散する水酸イオンと 反応することができる。分離暦のpB級街性はさら にその層に、遺常の制敵製剤の調製に使用される 化合物群、たとえば酸化マグネシウム、水酸化マ グネシウム、炭酸マグネシウム、水酸化アルミニ ウム、水酸化カルシウム、炭酸アルミニウム、炭 酸カルシウム、ケイ酸アルミニウム、ケイ酸カル シクム;アルミニウムノマグネシウム複合物質、 たとえばAlzO。・6MgO・COz・12HgO (Mg.Alz(OH),。 CO. - 48.0)、HgO · Al.O. · 25iO. · nH.O (n は前 記と同意義) または類似化合物;あるいは他の整 軍上受容されるpil複街前、たとえば増設、クエン 敵または他の適当な弱無機または有機酸のナトリ

ウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩、アルミニウム塩から選ばれた物質を導入することにより強化することができる。

分型層は I 以上の水溶性不活性層からなり、任意にpli緩衝性化合物を含んでいる。

は、たとえば、セルロースアセテートフタレート、 ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、 ポリビニルアセテートフタレート、カルボキシメ チルエチルセルロース、メタクリル酸/メタクリ ル酸メチルエステル共重合体、たとえば商品名 Eudragit L 12.5 または Eudragi PL 100 (Poba Phorea)として知られる化合物、または羇溶皮膜 として使用される類似化合物が使用される。腸溶 皮別はまた水をベースにしたポリマー分散液、た とえば商品名 Aquateric (PMC Corporation)。 Eudragit L 100-55 (Rohm Pharma), Coating CE 5142 (BASF) を使用して適用することができる。 脳溶皮膜形は任意に、製薬上受容される可塑剤、 たとえばセタノール、トリアセチン、クエン酸エ ステル、たとえば商品名 Citroflex®(Pfizer) と して知られるもの、フタール酸エステル、コハク 酸ジプチル、または類似の可塑剤を含むことがで きる。可想剂の量は適常各国溶皮膜ボリマーに応 じて最適な量にすることができ、通常は脳溶皮膜 ポリマーの1~20%の範囲である。タルク、着

一以上である。

定剤の場合、コーティングを適用するための他の方法は乾燥コーティング技術によって行うことができる。最初、オメブラゾールを含む定剤は耐配したように、圧縮される。この旋剤の周囲に適当な促剤成形機を用いて1層が圧縮される。外側の分類層は製薬上受容される水溶性か水で急速に分解する錠剤の試形剤から成っている。分離層は1 ma以上の厚さを有する。通常の可塑剤、着色剤、色素、二酸化チタン、タルクおよび他の添加剤もまた分類層に合有させることができる。

ゼラチンカブセルの場合、ゼラチンカプセルは 自身分離層としての作用をする。

. 脳溶皮膜唇

協溶皮膜層は慣用のコーティング技術、たとえばパンコーティングまたはポリマーの水および/ または適当な有機溶媒の溶液を用いるか、前記ポ リマーのラテックスサスペンジョンを用いた変動 味コーティングによって、前記中間被覆を絶され た抜部分に適用される。隔溶皮膜ポリマーとして

色剤、色素などの分散剤もまた腸溶皮膜層に含ませることができる。

かくして、本発明による特別な製剤はオメブラ ゾールとアルカリ反応化合物を含む核部分あるい はオメプラゾールのアルカリ塩と任念にアルカリ 反応化合物を含むは部分からなる。アルカリ反応 核部分および/または活性成分 (オメプラゾール) のアルカリ塩はオメブラゾールの安定性を高める。 水に懸濁された核部分は脳溶皮膜に使用されるポ リマーが丁度溶解する溶液のpliより高いpliを持つ 溶板または恩園板を形成する。核部分は、任意に 脳溶皮膜からアルカリ核部分を分離するpil提街物 質を含む、不活性水溶性のまたは水で急速に分解 するコーティングで被覆される。この分類層がな いと、胃液に対する抵抗性があまりにも短くなり そして/または投薬形の貯蔵安定性が極端に短く なる。中間被覆された投棄形は最終的にその投那 形を酸媒体に不溶性にするが、中性からアルカリ 性の媒体、たとえば小脳の中心部分(溶解が求め られる場所) に存在する液体では急速に分解ノ溶

特別昭62-258320 (6)

解する、脳溶皮膜で被覆される。

最終投棄形

経口投棄形の製造方法は本発明の他の領面である。技部分の形成後、技部分は初めに分離層で、 次いで騙溶皮膜層で被覆される。コーティングは 上述のように行なわれる。 び/または胃臓細胞保護効果を与える点において 特に有利であ。それは1日当たり1回から数回投 与される。活性物質の代表的な1日当たり投与量 は色々であり、種々の要因たとえば患者の個別の 要求、投与方法、疾病などによる。一般に、1日 当たり投与量はオメプラゾール1~400~の範 囲である。新規径口投変形を用いたこの様な条件 の治療方法は本発明の更に他の側面をなすもので ある。

(実粧例)

本発明は以下の実施例で詳細に説明する。

色々なマグネシウム化合物の効果を臨溶皮酸錠 剤の形で評価した。錠剤核部分は最初第1表に掲 げた配合処方に従って公知の技術により作り、統 いて第2表に示す分配層と臨溶皮膜層を適用した。

(以下余白)

第2表 皮膜用配合処方(☞)

处方私	ı	ä	I	ľV
分鄰曆 (內側) :				
1 F セチロキップロビネセネロース 1	-	9 2.10	··· 2.0	2.0
水酸化マクネンウム	-	-	0.3	
合成とFuf#9イト	-	•	•	0.3
分類層 (外個) :			••	
と F ロキップロピルセホロース	•	2.0	2.0	2.0
概溶皮胶唇:	*******		••••••	
たドロキップロビホメテあセホロースフタレート	7.0	7.0	7.0	7.0
e78782-8	0.5	0.5	0.5	0.5

かくして得られた錠剤をそのままオープンで所 類促進条件、即540で、75%相対湿度で貯蔵 して、外観の経時変化を観察した。このような条 件下での6ヶ月の貯蔵は常温での3年間の貯蔵に

	K -	\$ \$ \$	のなま	化化合物分压用合物分 (4)	3		
J in	-	2	67	-	è,	٠	'-
メプラゾール	15.0	15.0	15.0	15.0	35	2	=
4-10	134.0	0	011			2 .	-
049 70 84440-2) ·	20 1	118.5	Ξ
(京園改成)		o O		9.0	2.0	5.0	٠,
D49JDKA480-X	1.0	-	-		-	•	•
40		. ,		2 .		o .	_
74014- 排水包	Š	;		'n	9. 0.	9.0	v.
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	•	13.0	•	•	0.5	•	
F 45 EX 7 2 9 3 4	•		٠	•	•	0.5	
L173254	•		15.0		•		
发化7.7.2.9.4		•	•	15.0	15.0	9 51	
Q L F098944	•	•	•	•	2	?	:
,01,6440.C01.12810)	28:0)			•	•	• 1	2
					٠,		
	160.0	160.0	160.0	160.0 160.0 160.0 160.0 160.0 160.0 160	160.0	160.0	160

特開昭62-258320 (7)

相当する。この事はもし医薬品が上記条件で約1 週間元のままであるならば、実地の使用にとって 充分な高安定性が確保されうることを意味する。 その結果は第3数にまとめて示す。同表から明 らかなように、マグネシウム化合物が内側分離層 に含まれると含類要な安定化効果が達成される。 (以下余白)

		第3表	安定化物	畔	(開発の失	を開			
æ	膜層入核部分		_	~	-	-	2	۰	-
-	#		υí	4	<	<	<	<	< .
	60 C: 7 B 改 40 C 75X相対循度:	7 日後	<u>د</u> ا د	a	ပော	ပေရာ	ပေထာ	ပဆ	O 18
=	虚宏		<	<	<	<	~	<	⋖
	7日後		œ	8	<	<	<	∢	ပ
	C 751 福	- H \$	œ	0	<	<	<	<	۵
=	☆ 安田		٧	<	<	<	<	~	<
	60 t: 15 H &		B	<	<	<	∢	<	∢
	T: 30B		<	<	<	4	⋖	<	<
	c 75X租	15日後	æ	∢	<	<	<	<	<
2			<	⋖	<	4	~	<	<
	60 C: 15日後		m	4	<	4	<	<	<
	t: 30H (A)		<	∢	<	<	<	<	∢
	t 75X相	15 B 🗱	æ	⋖	<	<	<	<	<
	数中:A:CBB、B: B:高B, P:	新色がんない。	かった日色	ن		89 D	 æ	は、日本	

上の表でA (白色) と評価された状料はすべて、 割れた表面でも変色を示さなかった。B (褐色が かった白色) と評価された状料は外親の変化を殆 ど示さなかったが、割れた表面では変色が少し見 られた。

** 第《表は実施例》(例方M(- N)によるオメ** ・ プラゾール製剤に関する安定度試験の結果を示す。 この製剤は室温で、要示した時間、密閉ガラス版 中で貯蔵した。これは明らかに著しく高い安定度 を有する製剤が得られたことを実証する。

第4表 闘溶皮膜オメブラゾール製剤の安定性 (処方版4 - Nの錠剤)

100.0
100.0
99.9
100.0

实施例2

<u>中間被覆唇なしのペレット</u>

1 Fマンニトール扮末	16 150 g
無水ラクトース	800 g
ヒドロキシプロビルセルロース	600 g
心欲結晶セルロース	"400 g
I 「オメプラゾール	2 000 g
ラウリル硫酸ナトリウム	50 g
摂敵水君ニナトリウム	80 g
1 TE 50 #	4 400 -

乾燥成分(1)をミキサーで予録混合した。 懸 過したオメブラゾールを含む類粒化液体 (II) を 添加し、得られた塊を適当な粘度に認润混合した。 湿った塊を押出機でプレスし、ペレットに球状化した。ペレットを乾燥し、適当な粒径範囲に分粒した。

<u>中間被段ペレット</u>

中間被復魔なしのオメブラゾール

ペレット 6 000 g -とFロキップロゼルプチルセルロース 240 g □蒸溜水

4.800 g

ポリマー溶液(B) を中間被覆層なしのペレット上に波動床装置でスプレーした。スプレーガンは焼効床の上に置かれた。

脳溶皮膜被覆ベレット

	中間被覆ペレット	500 g
N	-t Fu 4 2 fu 2 8 8 9 8 4 8 u - 27 9 b - h	57 g
	セチルアルコール	3 8
	では、アルコール アセトン エタノール	540 g
	エタノール	231 g

ポリマー溶液 (N) を波動床装置内で床の上に置いたスプレーガンで中間被関ベレットの上にスプレーした。水分含有量 0.5 %に乾燥後、路溶皮散ベレットを分粒し、硬ゼラチンカブセルに 2.25 mの量を充塡したが、この量はオメブラゾール20 mに相当した。 3.0 個のカプセルを乾燥剤と共に 密閉容器に詰めた。

实施例3

本実能例では、中間被雇履として種々のポリマー、たとえばヒドロキシブロビルメチルセルロー

ス、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリピニル ピロリドン、ポリエチレングリコール、ポリピニ ルアルコールを使用することができることを示す。

中間接段層なしのペレット

1 ┌マンニトール初末	1	620	8
熱水ラクトース		80	8
ヒドロキシプロビルセルロース		60	E
- 微結晶セルロース		40	8
□ ┌オメアラゾール		200	£
ラウリル錠酸ナトリウム		1.6) g
浄敵水素ニナトリゥム		9.5	B
L族智水		515	g

中間被理磨のないペレットは実施例 2 に記載の通り調製された。

<u>中間被覆ペレット</u>

中間被策略なしのオメプラゾール

ペレット	500	g
■ 「ポリビニルピロリドン	20	g
ニ タノール	400	R

中間被覆ペレットは実施例 2 に記載した適りに

翔製された。

<u>膈浴皮股披覆ペレット</u>

	中間被覆ペレット		500	8
Ŋ			45	£
	セチルアルコール		5	g
•	アセトン	,	219	8
	Lェタノール		680	R

福溶皮膜を施したペレットは実施例 2 に記載したように調製した。

夹推例 4

中間被覆唇なしのペレット

1 「マンニトール枌末	1 610 g
無水ラグトース	80 g
ヒドロキシブロピルセルロース	60 g
し後枯晶セルロース	40 g
11 「オメブラゾール	200 g
Pluronic P68	10 g
換飲水素ニナトリウム	24 g
L	450 g
中間被双層のないペレットは実施例 2	に記載し

た通りに興製された。

中間被領ペレット

中間被覆層なしのオメブラゾール

ベレット	500 g
■ 「ボリビニルピロリドン エタノール	30 g
しェタノール	400 g

中間被殺ペレットは突旋例 2 に記載した通りに 調整された。

脳溶皮膜被膜ペレット

	中間被覆ペレット	500 ε
IA	_t F04970E4578640-2776-1	45 g
	セチルアルコール	5 g
	で まかずのであざする t & ロースフラレート セチルアルコール メチレンクロライド エタノール	371 e
	エタノール	680 #

職命皮膜ペレットは実施例でに記載の進りに調 製された。

实施例 5

本実施例は脳溶皮膜材料として種々のポリマー たとえば、セルロースアセテートフクレート、ポ リ (ピニルアセテート/ピニルアルコールフクレ

特別昭62-258320 (9)

ート)、ヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレート、ポリ(メタクリル酸/メタクリル酸/メタクリル酸メチルエステル)、ポリ(アクリル酸/メタクリル酸メチルエステル)を使用することができることを示す。そのポリマーは可塑剤、たとえばポリエチレングリコール、トリアセチン、ジメチルポリシロキサン、Citroficm(商品名)、セチルアルコール、ステアリルアルコール、ジエチルフタレートと共に/なしで適用することができる。

閩海皮膜ペレットもまた水をベースにしたポリマー分散液、たとえば Aquatoric (商品名: FMC Corporation). Endragit[®]L 100-55 (商品名). Coating CE 5142 (BASF)から製造できる。

中間被収磨なしのペレット

1	厂ラクトース粉末	277	c
	無水ラクトース	118	ε
	「ラクトース粉末 無水ラクトース ヒドロキシプロピルセルロース	25	g
	レコロイド状シリカ	25	g
Ū	_オノブラゾール 	50	в
	- オノブラゾール ラウリル磁放ナトリウム	5	g
	,		

無水ラクトース	120 g
無水ラクトース ヒドロキシプロピルセルロース - 微結品セルロース	90 g
_ 微結品セルロース	60 g
『 「ラウリル硫酸ナトリウム - 痛留水	7 8
L 蕉 贺 水	650 g

製剤はオメプラゾールナトリウム塩を混合物 1 の他の広分と共に添加する以外は実施例 2 に記載した通りに関製された。

中間被覆ベレット

中間被覆層なしのペレット	500 g
田 「t Fpキップロビ&メデルセ&ロース	20 g
サトロキックロビタッチをとおロース 小酸化アルミニウム/炭酸マチネッウム - 弦留水	4 g
L盔留水	400 g
軍で中間被覆したベレット	500 g
N Ctf04970ビ8メデルセミロース	20 g
上族 窗 水	400 g

2 つの中間被覆層、 Ⅲと Ⅳ は前述したように放 効床装置で連続的に中間被覆なしのペレットに適 用された。

脳消皮膜披覆ベレット

操設水業ニナトリウム	2 в
袋酸二水素ナトリウム	0.1 g
基窗水	170 g

中間被覆なしのペレットは前記と同様だして調製した。

中間被覆ペレット

中間被覆層なしのペレットは実能例 2 に記載した通りに中間被覆層を能した。

<u>職俗皮膜核積ベレット</u>

中間披攬ペレット	500	g
Eudreelt L 100	45	g
Everagic & 100	4.5	5 8
しェタノール・	1 320	E

弱溶皮膜ベレットは上記と同様に調製した。

实施例 6

オメプラゾールのナトリウム塩の場合の配合処 な

中間被覆履なしのペレット

1	「オメブラゾールナトリウム塩	339 €
	「オメブラゾールナトリウム塩」マンニトール粉末	2 422 g
	•	

	中間被覆ペレット	500 g
٧	 たらりもつけのだおメデルセホロースフタレート	57 g
	tf04970だは3f8t80-2794-1 セチルアルコール アセトン エタノール	3 g
	アセトン	540 g
	1 4 1 - N	221 0

瞬溶皮膜を被覆したペレットの製造は実施例 2 に記載した通りに行われた。

实施例7、8

オメブラゾールのマグネシウム塩の場合の配合 処方

中間被翼なしのペレット

	实施例他			
	7 .			
「***ブラブ-* の 29**シウム 塩 マンニトール粉末 欲結晶セルロース 水酸化マグネシウム	2222	222 g		
マンニトール粉末	1 673e 1	473 g		
微結晶セルロース	100g	100 g		
し水酸化マグネシウム	_	200 g		
『ラウリル硫酸ナトリウム 派別水	5 ε	5 g		
上來訂米	500 €	375 €		
上來即米	500 €	375 €		

製剤はオメプラゾールマグネシウム塩を混合物

1の他の成分と共に添加する以外は実施例 2 に記載の通りに作られた。

<u>中間被覆ペレット</u>

•	实施例加		
	7.	8	
中間被覆層なしのペレット	500	8	
W	20	6	
上落留水	400	E	

ベレットは実施例2に記載した通りに顕製された。

<u>顕密皮膜披膜ペレット</u>

		实施例加		
			8	
	中間被理ペレット	500	8	
IA	+ F04978884888-2794-1	57	8	
	セチルアルコール アセトン -エタノール	3	8	
	アセトン	540	8	
	Lェタノール	231	8	

馬溶皮酸ペレットは実施例でに記載した通りに 調製された。

成形数で6 mmパンチを用いて錠剤にした。錠剤の 重量は100 mmであった。

中間被覆コーティング

オメブラゾールを含む位割に、穿孔コーティングパン装置を用いて水溶液から約10度量%のヒ ・・・・・・ドロキシブロビルメチルセルロースで中間被覆コー ーティングをした。

> オメプラゾールナトリウム塩を含む錠剤に乾燥 コーティング技術を用いて中間被覆層をコーティ ングした。次の成分を含む錠剤類粒:

無水ラクトース	4 000	6
ポリピニルピロリドン(PVP)	180	8
.エタノール 95 %	420	8
ステアリン酸マグネシウム	42	8
を次のようにして製剤した。ラクト	- スを P	V P
のエタノール溶液で粒状化し、乾燥	した。乾	没後

粒状塊を実施例 9 の紋剤核部分の周辺にマネスティドライコタ[®](Hanesty Bry Cota: 商品名) 錠剤成形機を用いて乾燥被視した。乾燥被視された

ステアリン酸マグネシウムを混合した。

実施例9、10 錠剤の製造

投票放照分

			实施例心		
		_	9 .		10
t	「オメブラゾール		400s		
	ーオメプラゾール はメクラシールウトヤタル塩		_		426 g
	(オメブラゾー\$400g に相当する)				
	無水ラクトース	1	420g	1	409 g
	無水ラクトース 架橋ffElatesfr>		100#		100 g
	- 無水炭酸ナトリウム		15.		_
0	アメチルセルロース		12g		12 g
	上 蒸窗水		200g		200 g
	スラアタン 数マグネシタム		30g		30 g

粉末混合物「は溶液をにより注意深く均質化し、 粒状化された。違ったその塊を流動層を振興で50 での承入空気を用いて30分間乾燥した。乾燥混合物は次いで0.5 × の孔を有する際を通過させた。 ステアリン酸マグネンウムと混合後、顆粒を設剤

袋剤の食剤重量は 4 ↑ 5 m であった。各錠剤はオ メブラゾール 2 0 mを含んでいた。

掘没皮股コーティング

かくして得られた中間被覆された錠剤に同じコ ーティング溶液を用いて順溶皮膜を被覆した:

 ヒトロキシブロビネブテルセルロースプテレート	.I	500	E	
セチルアルコール		105	E	
メチレンクロライド	15	000	ε	
イソプロパノール	15	000	8	
蒸留水	3	150	e	

この皮膜は穿孔コーティングパン装置で適用された。 袋剤 1 ほにつきほぼ 1 ほの量のコーティング格板を適用した。

比較例

比较例1、1、1

これら比較例は中間接度層が存在しない場合には、使用した緩衝場が隔溶皮膜を施したオメプラ ゾールペレットの性質に影響を与えることを示す。 製品に長期貯蔵期間を得るためには、大量の援衝 別塩が必要である。同時に、このクイブのペレッ トは耐酸性が劣っている(上記実施例 4 を参照)。 中間被環暦なしのペレット

比较例址

			0	п
I	「マンニトール粉末	1 610s	1 610¢	1 610 g
	無水ラクトース	808	802	80 g
	と Fロキシブロビルセルロース	60g	60g	60 g
	し微結晶セルロース	40s	40a	40 g
D	「オメプラゾール	200g	200g	200 g
	Pluronic F68	108	10g	10 g
	海酸水素ニナトサウム	2 g	8.	24 €
	上燕留水	450g	450#	450 g

中間被及層なしのペレットは前記実施例 2 に記載の通りに調製された。

<u> 路溶皮膜装置ペレット</u>

中間被履裔なしのペレット	500	8	
-t F0427028378480-379V-1	45	g	
セチルアルコール	5	8	
世 チルアルコール メチレンクロライド エタノール	371	8	
ニ タノール	680	8	

路溶皮膜を施したペレットは実施例 2 に記載したように製剤した。

比較例V

この配合処方は前記実施例 8 と同じであるが、 中間被視層は使用しなかった。

中間接援なしのペレット

「「オメプラゾールマグネシウム塩		222 g
マンニトール粉末	1	473 g
「		100 g
L水酸化マグネシウム		200 g
I 「ラウリル硫酸ナトリウム 蒸留水		5 g
上苏穷水		375 g

製剤は実施例8に記載した通りに調製された。

<u>騒笛皮段被囚ペレット</u>

中間被運履なしのペレット	500 g
■ 「せんロキップロビタスをおするちゃロースフタレート	57 g
セチルアルコール	3 в
T たくのキップのじまグラもとあの一スフタレート セチルアルコール アセトン エクノール	540 g
しェクノール	231 g

ベレットは実施例2に記載した通りに調製した。

職溶皮膜を施したペレットは前記実施例 2 に記載の通り調製した。

比较例N

この配合処方は前記実施例 6 と同じであるが、 中間被復居は使用しなかった。

<u>中間披履圏なしのペレット</u>

【 「オメプラゾールナトリウム塩	339 ₹
マンニトール粉束	2 422 8
マンニトール粉束 無水ラクトース	120 €
ヒドロキシブロビルセルロース	90 g
- 微粘晶セルロース	60 g
『「ラウリル硫酸ナトリウム	7 €
<u>└</u> 蔟 蛪 水	650 a

製剤は実施例6に記載した通りに調製された。

脳浴皮膜被覆ペレット

	中間被覆磨なしのベレット	500 g
3	ーセドロキップロビルメデルセルロースフタレート	57 g
	セチルアルコール	3 g
	セチルアルコール アセトン -エタノール	540 g
	ニ エタノール	231 g

脳溶皮膜被限ペレットの性質

前記実施例2~8と比較例1~Vとによる製剤 について次の研究を行なった。

耐酸性

配合組成物の耐性を次のようして調べた。配合 組成物を腎板USP (解素なし) に37℃で (構 状質件様) 100 r/eia で添加した。2時間後、 組成物中の元のままで残っているオメブラゾール の母を阅定した。

製街浴液での溶解速度

小脳での溶解速度を破かめるために、配合組成物を製価溶液に抵加した。 種衝溶液 3 7 で、 U S P 溶解装置 m 2 (機状環坪棒) 1 0 0 r/eia 。 10 分または 3 0 分後、溶解したオメプラゾールの量を測定した。 結果は次の第5変に示す。

(以下余白)

秋 京 日	オメプラゾール 合有器 (唯/ 8)	耐酸性 2 時間後元のままの オメプラゾール票(X)	# + 0 b X	のPIにおいてIC オメプラゾール X PB	種々のPIにおいて10分束たは30分 後のオメプラゾール浴路職(N) X pil 分
~	8 9. 2	9.8	001	69 88	0 1
60	0 6	9 6	9 1	9	0
-	æ	6.8	•		
S	8 3	8 6	1 0	5	8
w	8 1. 3	8 7	69	æ 4	0 =
-	1 6	5 6	:		
900	6 89	8 6	:		
_	6 3	26	•		
_	8 5	7 6	•		
H	7 6	& &	•		
≥	8 & S	_			
>	-	e 0	1		

•) 配合超成物の安定性は乾燥具をも合むガラス 取内での貯蔵中に調べた。50℃で1ヶ月貯蔵後、 実施例 4 による組成物は外観または物理化学的特 性の変化なく、実質的に元のままであった。比較 例 1 と 1 によるペレットは分解のために褐色にな るが、比較例 1 によるペレットは元の白色のまま であった。

ee) 実施例 7、8による組成物は白色でコーティング工程によって影響を受けなかった。比較例 V による路溶皮膜被覆ペレットは、脇溶皮膜コーティングが実施例 8による核部分に直接適用された場合、路溶皮膜コーティング工程中にすでに変色した。

その他の比較テスト

この例は本発明による製剤の混分が貯蔵安定性 に及ぼす効果を証明する。

本発明によるオメプラゾールペレットの安定性 が高水分合有量を有するオメプラゾールのそれと 比較された。オメプラゾールペレットは本発明に より1%の水分量で概製された。同じ組成物の他

の2つの部分をそれぞれ2%と5%の水分量に関
空した。乾燥剤を含まない密閉容器に詰めた3つの組成物を50℃で1ヶ月間貯蔵した。この後、
その包装を開けて、ペレットをオメブラゾールの
量についてHPLCによって分析した。本発明に
よる組成物は当初の値の98.5%のオゾブラゾー
ル含量を有していた。水分2%、5%をそれぞれ
有する他の2つの組成物は実質上完全に分解され、
元のままのオメブラゾールはほんの痕跡量を有す
るにすぎなかった。

考察

第5表に示した結果から、受容できる耐飲性を有するオメプラゾール含有配合組成物は慣用の脳 溶皮膜コーティング技術を用いることによって調 製することができる(例えば比較例 I、I、V 参 駅)ことが分かる。しかし、比較例 I、I、V に よる組成物の貯蔵安定性は、昇温貯蔵温度で短時間貯蔵中(比較例 I、I)または脳溶皮膜コーティング工程中(比較例 V)に既にオメプラゾールの分解を示す変色が起こっているので、許容でき

ないことも明らかである。

核部分におけるアルカリ物質の量がオメアラゾールが受容できる貯蔵安定性を有する(比較例Ⅱ) レベルまで増加させられるか、またはオメプラゾールのアルカリ反応塩が核部分の調製に使用(比較例Ⅳ)されるならば、その場合、本発明の分離 圏がないと、敵媒体中での耐溶解性は受け入れ難いほど低くなり、活性物質の大部分またはすべてが胃の中で既に分解して、従ってそれは腎酸分泌に何の効果も持たない。

調製が本発明によってたとえば実施例4のように行われるとき、長期貯蔵中食好な安定性のみならず胃液に対する良好な耐性が得られる。これは許容できる耐酸性と許容できる貯蔵安定性のどちらかが速成できるが、両方ともはそうでない比較例1、1、1の配合組成物と対照的である。同じ比較は本発明の実施例7と8による配合組成物と、分却層がない比較例Vによる配合組成物との間ですることができる。実施例7と8は提街剤、水酸化マグネシウムが実施例8の核部分に含まれてい

た点で異なる。これは実施例1と比較して、実施 例8の貯蔵安定性のみならず耐敵性をさらに改善 する。

さらに他の比較テストは製剤中における低水分の重要性が大きいことを示す。

かくして、長期貯蔵中良好な安定性と役与後間に帰留中良好な安定性を与えるオメブラゾールの 経口投与用医更製剤を調製するためには、その製剤は次のようにして作られる:

(a) オメプラゾールをアルカリ反応化合物と共にまたはオメプラゾールのアルカリ反応塩を所製によりアルカリ反応化合物と共に混合したものを核節分中に入れる。

©) 核部分を1層以上の不活性、水溶性か水で急速に分解する層で中間被覆するが、この層はアルカリ反応核を調溶皮膜と分け隔でる。中間被覆層は任意にpH級街網化合物を含んでいてもよい。

(c) 中間被覆された核部分は、任意に可塑剤を含む酸不溶性腸溶皮膜で被覆される。

生物亚剂学的研究

第 6 表 実施例 2 による硬ゼラチンカブセルとして、および数切砕オメブラゾールの重模酸ナトリウム溶液での懸濁液として、オメブラゾール20mの『回種口投変量が与えられた後の直張湿度(paol/i)。

時間 (分)	カプセル	整酒液
1 0		0. 8 4
2 0		0. 9 0
3 0	0. 0 3	0. 8 4
4 5		0. 6 4
6 0	0. 2 2	0. 4 4
9 0	0.36	0. 2 4
1 2 0	0. 3 9	0. 1 3
1 5 0	0. 2 9	
1 8 0	0.20	0. D 4
2 1 0	0. 1 0	
2 4 0	0. 0 5	0. 0 1
3 0 0	0. 0 2	0
3 6 0	0. 0 i	
4 2 0	0	

実施例 2 による観ゼラチンカプセルが 1 2 人の健康な若い男性ボランティアに、次の様に投与された:

実験日の前夜午後10時以降断食した後の朝にポランティアが実験室にやって来た。0時間の血液試料が取られた。実施例2によるオメプラゾールカプセル1個が150mの水道水と共に役与された。その日のうちにさらに血液試料が取られた。

別の実験において、同じボランティアは、重投験ナトリウム水溶液に微粉砕オメプラゾールを想動した液の形で20mのオメプラゾールを投与された。オメプラゾールの胃の中での分解を最小に減らすために、重旋酸ナトリウム溶液がオメプラゾール整濁液の投与度前と、さらに薬品服用後10分間隔で4回、与えられた。オメプラゾールの血無中の温度は高圧液体クロマトグラフィーによって分析された(Persson, Lagerström, Grendevik: Scand. J. Gastroenterol. 1985, 20(Suppl.108),71-77)。平均血性温度を第6度に示す。

血紫濃度は異なる時間でピークに達するが、 2 つの組成物は生物的に等価である。 懸高液と比較したカプセルの平均相対パイオアペイラビリティは 8 5 ± 2 3 % (S.D.) であった。この比較は個々の血漿湿度対時間カーブでの総面積に基づいていた。

従って、本発明によるカプセルを調製することによって、同量の超微粉砕活性化合物を含む懸濁 液と同じパイオアペイラビリティを持った製剤を 得ることができる。しかしながら、懸濁液を投与するときは、患者にはオメブラゾールの胃内での 予備吸収・分解を最小にするために、 展々 重炭酸ナトリウムも与えなければならないことに注意すべきである。

特許出願人 吉富製液株式会社 特許出願人 荔次変品工業株式会社 代理人 弁理士 髙 岛 一 第1頁の続き

包発 明 者 小 田 稔 中津市大字湯屋304-24

⑫発 明 者 大 石 直 寬 福岡県築上郡新吉宮村大字垂水1342-1

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS	
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	•
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	,
OTHER:	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.